# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

07.12.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 9月30日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-339521

[ST. 10/C]:

[JP2003-339521]

出 願 人 Applicant(s):

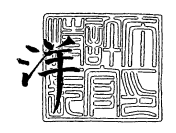
富士写真フイルム株式会社

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月20日

1) 11



【書類名】 特許願 【整理番号】 A31616A

【提出日】平成15年 9月30日【あて先】特許庁長官 殿【国際特許分類】C12N 15/11<br/>B01D 15/00

CO1B 25/42

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県朝霞市泉水3-11-46 富士写真フイルム株式会社内

【氏名】 森 寿弘

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県朝霞市泉水3-11-46 富士写真フイルム株式会社内

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県朝霞市泉水3-11-46 富士写真フイルム株式会社内

【氏名】 牧野 快彦

【特許出願人】

【識別番号】 000005201

【氏名又は名称】 富士写真フイルム株式会社

【代理人】

【識別番号】 110000109

【氏名又は名称】 特許業務法人特許事務所サイクス

【代表者】 今村 正純

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 170347 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

 【包括委任状番号】
 0205141



# 【請求項1】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相 に、核酸を含む試料溶液中の核酸を吸着及び脱着させる工程を含む、試料溶液から核酸を 分離精製する方法。

# 【請求項2】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物の鹸化率が5%以上である、請求項1に 記載の核酸の分離精製方法

# 【請求項3】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子がトリアセチ ルセルロースとジアセチルセルロースの混合物の鹸化物である、請求項1又は2に記載の 核酸の分離精製方法。

# 【請求項4】

トリアセチルセルロースとジアセチルセルロースの混合比が、99:1~1:99である 、請求項3に記載の核酸の分離精製方法。

# 【譜求項5】

トリアセチルセルロースとジアセチルセルロースの混合比が、90:10~50:50で ある、請求項3に記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項6】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子がトリアセチ ルセルロースとモノアセチルセルロースの混合物の鹸化物である、請求項1に記載の核酸 の分離精製方法。

# 【請求項7】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子がトリアセチ ルセルロースとジアセチルセルロースとモノアセチルセルロースの混合物の鹸化物である 、請求項1に記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項8】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子がジアセチル セルロースとモノアセチルセルロースの混合物の鹸化物である、請求項1に記載の核酸の 分離精製方法。

# 【請求項9】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相 が多孔膜である、請求項1から8の何れかに記載の核酸の分離精製方法。

#### 【請求項10】

多孔膜が表裏非対称性の多孔膜である、請求項9に記載の核酸の分離精製方法。

#### 【請求項11】

多孔膜が平均孔径 0. 1~ 1 0. 0 μ m の多孔膜である、請求項 9 又は 1 0 に記載の核酸 の分離精製方法。

# 【請求項12】

多孔膜が厚さ50~500μmの多孔膜である、請求項9から11のかに記載の核酸の分 離精製方法。

# 【請求項13】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相 が非孔性である、請求項1から8の何れかに記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項14】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相 がビーズにコーティングされている、請求項1から8の何れかに記載の核酸の分離精製方 法。

# 【請求項15】

ビーズが磁性ビーズである、請求項14に記載の核酸の分離精製方法。



# 【請求項16】

試料溶液が、細胞又はウイルスを含む検体を核酸可溶化試薬で処理して得られた溶液に水 溶性有機溶媒を添加した溶液である、請求項1から15の何れかに記載の核酸の分離精製 方法。

# 【請求項17】

核酸可溶化試薬が、グアニジン塩、界面活性剤及びタンパク質分解酵素を含む、請求項1 6に記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項18】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相 に核酸を吸着させた後、洗浄液を用いて固相を洗浄し、次いで固相に吸着した核酸を脱着 せしめうる液を用いて固相に吸着した核酸を脱着させる工程を含む、請求項1から17の 何れかに記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項19】

洗浄液が、メタノール、エタノール、イソプロパノール又はnープロパノールを20~1 00重量%含む溶液である、請求項18に記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項20】

固相に吸着した核酸を脱着せしめうる液が、塩濃度が0.5M以下の溶液である、請求項 18又は19に記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項21】

少なくとも2個の開口を有する容器内にアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物 を鹸化処理した有機高分子からなる固相を収容した核酸分離精製ユニットを用いて核酸の 吸着及び脱着を行う、請求項1から20の何れかに記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項22】

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子から なる固相、(b) 前記固相を収容する、少なくとも2個の開口を有する容器、及び(c) 前記容器の一の開口に結合された圧力差発生装置を含む核酸分離精製ユニットを用いて核 酸の吸着及び脱着を行う、請求項1から21の何れかに記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項23】

前記圧力差発生装置が、前記容器の一の開口に着脱可能に結合されている、請求項23に 記載の核酸の分離精製方法。

# 【請求項24】

以下の工程を含む、請求項22又は23に記載の方法。

- (a) 検体を用いて核酸を含む試料溶液を調製し、核酸分離精製ユニットの一の開口に 上記の核酸を含む試料溶液を注入する工程、
- (b) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に結合された圧力差発生装置を用いて容器 内を加圧状態にし、注入したRNAを含む試料溶液を、他の開口より排出することによっ て、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる 固相に接触させる工程、
  - (c) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に洗浄液を注入する工程、
- (d) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に結合された圧力差発生装置を用いて容器 内を加圧状態にし、注入した洗浄液を上記他の開口より排出することによって、アセチル 価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相に接触さ せる工程、
- (e) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口にアセチル価の異なるアセチルセルロース の混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相に吸着された核酸を脱着せしめうる液を 注入する工程、
- (f) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に結合された圧力差発生装置を用いて容器 内を加圧状態にし、注入した核酸を脱着せしめうる液を上記他の開口より排出させること によって、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子か らなる固相に吸着されたRNAを脱着させ、容器外に排出する工程。

【請求項25】

請求項1~24の何れかに記載された方法を行うための試薬キット。

【請求項26】

請求項1~24の何れかに記載された方法を行うための装置。

# 【書類名】明細書

【発明の名称】核酸の分離精製方法

# 【技術分野】

# [0001]

本発明は、核酸を分離精製する方法に関する。より詳細には、本発明は、核酸を含む試 料溶液から核酸を分離精製する方法に関する。

# 【背景技術】

# [0002]

核酸は、様々な分野で種々の形態で使用されている。例えば、組換え核酸技術の領域においては、核酸をプローブ、ゲノム核酸、およびプラスミド核酸の形状で用いることを要求する。

# [0003]

診断分野においても、核酸は種々の方法で用いられている。例えば、核酸プローブは、ヒトの病原体の検出および診断に日常的に用いられている。同様に核酸は遺伝障害の検出に用いられている。核酸はまた食品汚染物質の検出にも用いられている。さらに、核酸は遺伝地図の作製からクローニングおよび組換え発現におよぶ種々の理由により、興味ある核酸の位置確認、同定および単離において日常的に用いられている。

# [0004]

多くの場合、核酸は極めて少量でしか入手できず、そして単離および精製操作が煩雑で時間を要する。このしばしば時間を消費する煩雑な操作は核酸の損失に結びつきやすい。 血清、尿およびバクテリアのカルチャーから得られた試料の核酸の精製においては、コンタミネーションおよび疑陽性の結果が生じるという危険性も加わる。

# [0005]

広く知られた精製方法の一つに、核酸を二酸化珪素、シリカポリマー、珪酸マグネシウム等の表面に吸着させ、引き続く洗浄、脱着等の操作によって精製する方法がある(例えば、特公平7-51065号公報)。この方法では、核酸を選択的に効率よく分離精製する事が困難である。また、同一性能の吸着媒体の工業的大量生産が困難であり、かつ取扱いが不便で、種々の形状に加工しがたい等の問題点がある。

# [0006]

【特許文献1】特公平7-51065号公報

# 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

# [0007]

本発明の目的は、検体中の核酸を固相表面に吸着させた後、洗浄等を経て脱着させて核酸を分離精製する方法を提供することである。本発明の別の目的は、核酸の分離性能に優れ、洗浄効率が良く、加工が容易であり、実質的に同一の分離性能を有するものを大量に生産可能である固相を使用した核酸の分離精製方法を提供することである。

# 【課題を解決するための手段】

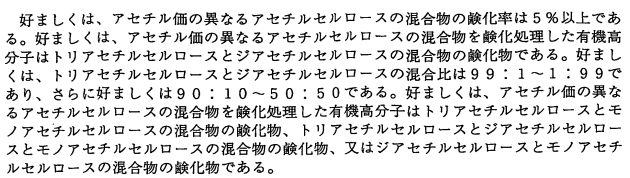
# [0008]

本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討した結果、核酸を固相に吸着及び脱着させる工程を含む核酸の分離精製方法において、前記固相としてアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相を使用し、二個の開口を有する容器内に上記固相を収容した核酸分離精製ユニットを使用することによって、核酸を含む試料溶液から核酸を効率よく分離精製することができることを見出した。本発明はこれらの知見に基づいて完成したものである。

# [0009]

即ち、本発明によれば、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相に、核酸を含む試料溶液中の核酸を吸着及び脱着させる工程を含む、試料溶液から核酸を分離精製する方法が提供される。

# [0010]



# [0011]

好ましくは、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相は多孔膜である。好ましくは、多孔膜は表裏非対称性の多孔膜である。好ましくは、多孔膜は平均孔径 $0.1\sim10.0\mu$ mの多孔膜である。好ましくは、多孔膜は厚さ $50\sim500\mu$ mの多孔膜である。好ましくは、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相は非孔性である。好ましくは、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相はビーズにコーティングされている。好ましくは、ビーズは磁性ビーズである。

# [0012]

好ましくは、試料溶液は、細胞又はウイルスを含む検体を核酸可溶化試薬で処理して得られた溶液に水溶性有機溶媒を添加した溶液である。好ましくは、核酸可溶化試薬は、グアニジン塩、界面活性剤及びタンパク質分解酵素を含む。

# [0013]

好ましくは、本発明の方法は、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相に核酸を吸着させた後、洗浄液を用いて固相を洗浄し、次いで固相に吸着した核酸を脱着せしめうる液を用いて固相に吸着した核酸を脱着させる工程を含む。好ましくは、洗浄液は、メタノール、エタノール、イソプロパノール又は n ープロパノールを 20~100重量%含む溶液である。好ましくは、固相に吸着した核酸を脱着せしめうる液は、塩濃度が 0.5 M以下の溶液である。

# [0014]

好ましくは、少なくとも2個の開口を有する容器内にアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相を収容した核酸分離精製ユニットを用いて核酸の吸着及び脱着を行う。好ましくは、(a)アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相、(b)前記固相を収容する、少なくとも2個の開口を有する容器、及び(c)前記容器の一の開口に結合された圧力差発生装置を含む核酸分離精製ユニットを用いて核酸の吸着及び脱着を行う。好ましくは、前記圧力差発生装置は、前記容器の一の開口に着脱可能に結合されている。

# [0015]

好ましくは、本発明の方法は、以下の工程を含む。

- (a) 検体を用いて核酸を含む試料溶液を調製し、核酸分離精製ユニットの一の開口に 上記の核酸を含む試料溶液を注入する工程、
- (b) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に結合された圧力差発生装置を用いて容器内を加圧状態にし、注入したRNAを含む試料溶液を、他の開口より排出することによって、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相に接触させる工程、
  - (c) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に洗浄液を注入する工程、
- (d) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に結合された圧力差発生装置を用いて容器内を加圧状態にし、注入した洗浄液を上記他の開口より排出することによって、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相に接触させる工程、
  - (e) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口にアセチル価の異なるアセチルセルロース

の混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相に吸着された核酸を脱着せしめうる液を 注入する工程、

(f) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に結合された圧力差発生装置を用いて容器内を加圧状態にし、注入した核酸を脱着せしめうる液を上記他の開口より排出させることによって、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相に吸着されたRNAを脱着させ、容器外に排出する工程。

# [0016]

本発明の別の側面によれば、上記した本発明の方法を行うための試薬キットが提供される。本発明のさらに別の側面によれば、上記した本発明の方法を行うための装置が提供される。

# 【発明の効果】

# [0017]

核酸の分離性能に優れ、洗浄効率が良く、加工が容易であり、実質的に同一の分離性能を有するものを大量に生産可能である固相を用いた本発明の核酸の分離精製方法により、核酸を分離精製することができる。更に、本明細書に記載した核酸分離精製ユニットを使用することにより、操作が容易となる。

# 【発明を実施するための最良の形態】

# [0018]

以下、本発明の実施の形態について説明する。

本発明の核酸の分離精製方法は、核酸を含む試料溶液から核酸を分離精製する方法に関するものであり、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子の固相に、核酸を含む試料溶液中の核酸を吸着及び脱着させる工程を含むことを特徴とする。本発明で用いる核酸を含む試料溶液中の核酸の長さ、一本鎖または二本鎖、及びDNAまたはRNAは特に限定されない。

# [0019]

固相として使用するアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子としては、トリアセチルセルロースとジアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子、トリアセチルセルロースとモノアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子、トリアセチルセルロースとジアセチルセルロースとモノアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子、ジアセチルセルロースとモノアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子の何れでも良いが、特にはトリアセチルセルロースとジアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子が好ましい。

# [0020]

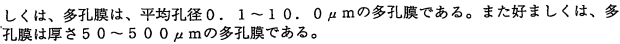
アセチルセルロースの混合物中の各アセチルセルロースの混合比は本発明の効果が達成できる限り特に限定されない。例えば、トリアセチルセルロースとジアセチルセルロースの混合物を使用する場合、その混合比は一般的には、99:1~1:99であり、好ましくは90:10~50:50である。

# [0021]

験化処理とは、アセチルセルロースを鹸化処理液(例えば水酸化ナトリウム)に接触させることを言う。これにより、鹸化処理液に接触したアセチルセルロースの部分に、再生セルロースとなり水酸基が導入される。核酸の分離効率を上げるためには、導入される水酸基の数が多い方が好ましい。例えば、鹸化率が約5%以上であることが好ましい。鹸化率を変えるには、水酸化ナトリウムの濃度を変えればよい。表面鹸化率は、NMRまたはIRにより、定めることができる。

# [0022]

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子の表面積を大きくするためには、膜化することが好ましい。また、アセチル価の異なるアセチルセルロースは多孔膜でも非孔性膜でもよいが、膜を多孔性とすることが更に好ましい。アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子の固相が多孔膜である場合、さらに好ましくは、該多孔膜は表裏非対称性の多孔膜とすることができる。好ま



# [0023]

また、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子はビーズにコーティングされていてもよい。この場合、ビーズは磁性ビーズを用いてもよい。例えばポリエチレン製のビーズの表面にトリアセチルセルロースの膜を形成してもよい。この場合、トリアセチルセルロースはビーズにコーティングされることになる。ビーズの素材は、核酸を汚染等しなければよく、ポリエチレンには限定されない。

# [0024]

本発明では、上記したようなアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子から成る固相、好ましくはアセチルセルロースとジアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子を固相として用い、該固相に核酸含む試料溶液中の核酸を吸着及び脱着させることにより、試料溶液から核酸を分離精製することができる。上記したようなアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子から成る固相を用いることによって核酸を分離精製できることは従来報告がなく、本発明者らにより今回初めて明らかにされたことである。

# [0025]

本発明の核酸の分離精製方法では、好ましくは、少なくとも2個の開口を有する容器内にアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子から成る固相を収容した核酸分離精製ユニットを用いて核酸の吸着及び脱着を行うことができる。

# [0026]

さらに好ましくは、(a) アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子の固相、(b)前記固相を収容する、少なくとも2個の開口を有する容器、及び(c)前記容器の一の開口に結合された圧力差発生装置を含む核酸分離精製ユニットを用いて核酸の吸着及び脱着を行うことができる。

# [0027]

この場合の本発明の核酸の分離精製方法の実施態様は、以下の工程を含むことができる

- (a) 検体を用いて核酸を含む試料溶液を調製し、核酸分離精製ユニットの一の開口に 上記の核酸を含む試料溶液を注入する工程、
- (b) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に結合された圧力差発生装置を用いて容器内を加圧状態にし、注入した核酸を含む試料溶液を、他の開口より排出することによって、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子の固相に接触させる工程、
  - (c) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に洗浄液を注入する工程、
- (d) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に結合された圧力差発生装置を用いて容器内を加圧状態にし、注入した洗浄液を上記他の開口より排出することによって、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子の固相に接触させる工程、
- (e) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口にアセチル価の異なるアセチルセルロース の混合物を鹸化処理した有機高分子の固相に吸着された核酸を脱着せしめうる液を注入す る工程、
- (f) 核酸分離精製ユニットの上記一の開口に結合された圧力差発生装置を用いて容器内を加圧状態にし、注入した核酸を脱着せしめうる液を上記他の開口より排出させることによって、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子の固相に吸着された核酸を脱着させ、容器外に排出する工程。

### [0028]

アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子を用いた核酸の分離精製方法についてさらに具体的に説明する。本発明では、好ましくは、核酸を含む試料溶液をアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子



から成る固相に接触させることにより試料溶液中の核酸を固相に吸着させ、次いで、固相 に吸着させた核酸を、以下に説明する好適な溶液を用いて固相から脱着させる。さらに好 ましくは、核酸を含む試料溶液は、細胞又はウイルスを含む検体を細胞膜を溶解する溶液 で処理することにより核酸を液中に分散させた溶液に水溶性有機溶媒を添加した溶液であ

# [0029]

本発明において使用できる核酸を含む試料溶液に制限はないが、例えば診断分野におい ては、検体として採取された全血、血漿、血清、尿、便、精液、唾液等の体液、あるいは 植物(又はその一部)、動物(またはその一部)など、あるいはそれらの溶解物およびホ モジネートなどの生物材料から調製された溶液が対象となる。

# [0030]

最初にこれらの検体を、細胞膜及び核膜を溶解して核酸を可溶化する試薬を含む水溶液 で処理する。これにより細胞膜と核膜が溶解されて、核酸が水溶液内に分散する。細胞膜 の溶解および核酸の可溶化のためには、例えば、対象となる試料が全血の場合、1)赤血球 の除去、2)各種タンパク質の除去、及び3)白血球の溶解が必要となる。1)赤血球の除去お よび2)各種タンパク質の除去は、固相への非特異吸着および多孔膜の目詰まりを防ぐため に、3)白血球の溶解は、抽出の対象である核酸を可溶化させるためにそれぞれ必要となる 。特に、3)白血球の溶解は重要な工程であり、本発明の方法では、この工程で核酸を可溶 化することが必要である。

# [0031]

本発明で用いる核酸可溶化試薬としては、グアニジン塩、界面活性剤及びタンパク質分 解酵素を含む溶液が挙げられる。

グアニジン塩としては、塩酸グアニジンが好ましいが、他のグアニジン塩(イソチオシ アン酸グアニジン、チオシアン酸グアニジン)を使用することもできる。グアニジン塩の 溶液中の濃度は、0.5M以上6M以下 好ましくは 1M以上5M以下である。

### [0032]

界面活性剤としてはTriton-X100を使用することができるが、この他にも、 SDS、コール酸ナトリウム又はサルコシンナトリウム等の陰イオン性界面活性剤、Tw e e n 2 0 又はメガファック等のノニオン性界面活性剤、その他各種両性界面活性剤を使 用することもできる。本発明では、ポリオキシエチレンオクチオルフェニルエーテル(T riton-X100)等のノニオン性界面活性剤を使用することが好ましい。界面活性 剤の溶液中の濃度は、通常0.05重量%~10重量% 特に好ましくは0.1重量%~ 5重量%である。

# [0033]

タンパク質分解酵素としては、プロテアーゼKを使用することはできるが、他のプロテ アーゼでも同様の効果を得ることができる。プロテアーゼは酵素であるため加温するのが 好ましく、37℃~70℃で使用することが好ましく、特に50℃~65℃で使用するこ とが好ましい。

# [0034]

このように核酸が分散した溶液中に、水溶性有機溶媒を添加して、アセチル価の異なる アセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子と接触させる。この操作により、 試料溶液中の核酸がアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機 高分子に吸着される。本明細書中上記した操作で可溶化された核酸を、アセチル価の異な るアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子ら成る固相に吸着させるために は、RNAが可溶化した溶液に水溶性有機溶媒を混合することが必要である。

ここで用いる水溶性有機溶媒としては、エタノール、イソプロパノール又はプロパノー ルなどが挙げられ、中でもエタノールが好ましい。水溶性有機溶媒の濃度は、好ましくは 5 重量%~90重量%であり、さらに好ましくは20重量%~60重量%である。エタノ ールの添加濃度は、擬集物を生じない程度でできるだけ高くすることが特に好ましい。

# [0036]

得られた核酸を含む試料溶液中に存在する塩としては、各種カオトロピック物質 (グアニジウム塩、ヨウ化ナトリウム、過塩素酸ナトリウム) や塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化アンモニウム、臭化ナトリウム、臭化カリウム、臭化カルシウム、臭化アンモニウム等が好ましい。特にグアニジウム塩は、細胞膜の溶解の効果を併有するので特に好ましい。

# [0037]

次いで、この核酸が吸着したアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子を洗浄液に接触させる。この溶液は核酸と一緒にアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子に吸着した試料溶液中の不純物を洗い流す機能を有する。従って、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子から核酸は脱着させないが不純物は脱着させる組成を有する必要がある。洗浄液は主剤と緩衝剤を含む水溶液からなる。主剤としてはメタノール、エタノール、イソプロパノール、nーイソプロパノール、ブタノール、アセトン等の約10~100重量%(好ましくは約20~100重量%、さらに好ましくは約40~80重量%)の水溶液が挙げられる。

# [0038]

次に、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子に吸着したRNAを脱着せしめうる溶液に、上記洗浄後のアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子を接触させる。この接触させた溶液には目的とする核酸が含まれているので、これを回収し、後に続く操作、例えばPCR(ポリメラーゼ連鎖反応)による核酸の増幅に提供する。核酸を脱着せしめうる溶液としては、塩濃度が低いことが好ましく、特に好ましくは0.5M以下の塩濃度の溶液を使用する。この溶液としては、精製蒸留水、TEバッファ等が使用できる。

# [0039]

本発明で使用する核酸分離精製ユニットは、少なくとも2個の開口を有する容器内にアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子から成る固相を収容した核酸分離精製ユニットである。

容器の材料に特別な限定はなく、アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子が収容でき、かつ少なくとも2個の開口を設けることができればよいが、製造の容易性からプラスチックが好ましい。例えば、ポリスチレン、ポリメタアクリル酸エステル、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエステル、ナイロン、ポリカーボネート等の透明あるいは不透明の樹脂を用いるのが好ましい。

# [0040]

上記容器に収容されるアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した 有機高分子の形状にも特別な限定は無く、円形、正方形、長方形、楕円、膜の場合には筒 状、巻物状、あるいはアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物から成る有機高分 子をコーティングしたビーズ等、任意の形状で良いが、製造適性の点からは、円、正方形 、円筒状、巻物状等の対称性の高い形状及びビーズが好ましい。

# [0041]

圧力差発生装置としては、注射器、ピペッタ、あるいはペリスタポンプのような加圧が可能なポンプ等が挙げられる。これらの内、手動操作には注射器が、自動操作にはポンプが適している。また、ピペッタは片手操作が容易にできるという利点を有する。好ましくは、圧力差発生装置は、前記容器の一の開口に着脱可能に結合されている。

以下、実施例により本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

# 【実施例】

[0042]

# 実施例1

(1) 核酸分離精製容器の作成



内径 7 mm、核酸吸着用の固相を収容する、 2 つの開口を有する核酸精製用容器をハイインパクトポリスチレンで作成する。

# [0043]

# (2) 核酸分離精製ユニット

核酸吸着固相として、トリアセチルセロースとジアセチルセルロースの混合比が 6:4 の多孔膜(平均孔径= $5.0\mu$ m、膜圧= $70\mu$ m)を作製し、鹸化処理を行う。鹸化処理は、2Nの水酸化ナトリウム水溶液中にトリアセチルセルルースとジアセチルセルロースの混合比が 6:4 の多孔膜を 20 分間浸漬することでおこなう。この鹸化処理した多孔膜を上記(1)で作成した核酸精製用容器の核酸吸着固相収納部に収容し、核酸分離精製ユニットとする。

# [0044]

(3) 核酸可溶化試薬及び洗浄液の調製

表1に示す処方の核酸可溶化試薬及び洗浄液を調製する。

[0045]

【表1】

(核酸可溶化試薬)

塩酸グアニジン (ライフテクノロジー社製) 382g

Tris (ライフテクノロジー社製) 12.1g

Triton-X100 (ICN製)

10 g

蒸留水

1000ml

(洗浄液)

10mM Tris-HCl 65%エタノール

# [0046]

# (4) 核酸精製操作

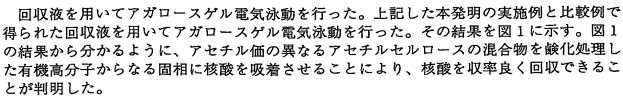
人全血検体  $200\mu$ 1に、核酸可溶化試薬  $200\mu$ 1とプロテアーゼK(SIGMA製)溶液  $20\mu$ 1を添加して 60 で 10 分間インキュベートする。インキュベート後、エタノール  $200\mu$ 1を加え、攪拌することで核酸を含む試料溶液を作成する。該核酸を含む試料溶液を、上記(1)及び(2)で作成したアセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子の多孔膜を有する核酸精製ユニットの一の開口に注入し、続いて上記一の開口に圧力差発生装置を結合し、核酸分離精製ユニット内を加圧状態にし、注入した核酸を含む試料溶液を、上記多孔膜に通過させることで、上記性多孔膜に接触させ、核酸分離精製ユニットの他の開口より排出する。続いて、上記核酸分離精製ユニットの上記一の開口に洗浄液を注入し、上記一の開口に圧力差発生装置を結合し、核酸分離精製ユニット内を加圧状態にし、注入した洗浄液を、上記多孔膜に通過させ、他の開口より排出する。続いて、上記核酸分離精製ユニット内を加圧状態にし、注入した洗浄液を、上記多孔膜に通過させ、他の開口より排出する。続いて、上記核酸分離精製ユニットの上記一の開口に回収液を注入し、核酸分離精製ユニットの上記一の開口に圧力差発生装置を結合して核酸分離精製カートリッジ内を加圧状態にし、注入した回収液を、上記多孔膜に通過させ、他の開口より排出し、この液を回収した。

# [0047]

また、比較例として、実施例 1 で使用したトリアセチルセルルースとジアセチルセルロースの混合比が 6:4 の多孔膜(平均孔径=  $5.0~\mu$  m、膜圧=  $70~\mu$  m)を酸化処理したものの代わりに、酸化処理を行っていないトリアセチルセルロースとジアセチルセルロースの混合比が 6:4 の多孔膜(平均孔径=  $5.0~\mu$  m、膜圧=  $70~\mu$  m)を使用する以外は、実施例 1 と同様に核酸の分離性実験を行った。

# [0048]

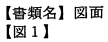
# (5) 核酸の分離精製の確認

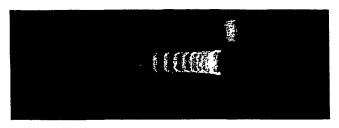


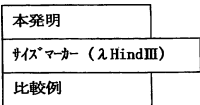
# 【図面の簡単な説明】

[0049]

【図1】図1は、本発明の実施例及び比較例に従って核酸を含む試料溶液から精製した核酸の電気泳動の結果を示す。









# 【書類名】要約書

【要約】

【課題】 検体中の核酸を固相表面に吸着させた後、洗浄等を経て脱着させて核酸を分離 精製する方法を提供すること。

【解決手段】 アセチル価の異なるアセチルセルロースの混合物を鹸化処理した有機高分子からなる固相に、核酸を含む試料溶液中の核酸を吸着及び脱着させる工程を含む、試料溶液から核酸を分離精製する方法。

【選択図】 なし



特願2003-339521

出願人履歴情報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日

1990年 8月14日

[変更理由]

新規登録

住 所

神奈川県南足柄市中沼210番地

氏 名 富士写真フイルム株式会社

# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/013384

International filing date: 08 September 2004 (08.09.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-339521

Filing date: 30 September 2003 (30.09.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 04 February 2005 (04.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.